⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 120733

@Int_Cl_4	識別記号	厅内整理番号		④公開	昭和63年(198	38) 5月25日
C 08 G 73/00	NTB	A - 8016 - 4 J				
C 08 K 3/04 C 08 L 79/08	C A H L R B	A-8016-4J	審査請求	未請求	発明の数 1	(全8頁)

図発明の名称 導電性複合材料の製造方法

②特 願 昭61-266284

②出 頭 昭61(1986)11月8日

⑫発 明 者 田 村 正 平 神奈川県横浜市港南区丸山台2丁目38番25号

⑫発 明 者 佐 々 木 貞 光 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会

社内

⑫発 明 者 阿 部 正 男 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会

社内

@発 明 者 一 類 · 尚 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会

社内

①出 頤 人 日東電気工業株式会社 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号

卯代 理 人 弁理士 牧野 逸郎

明 知 習

発明の名称
 導電性複合材料の製造方法

2. 特許請求の範囲

(i) アニリン、その誘導体又はこれらの塩を溶剂中においてカーボンブラツクの存在下に酸化剤にて酸化重合させて、ドーパントとしての電子受容体を含み、電導度が10~S/ロ以上である導電性有機重合体を折出させることを特徴とする導電性複合材料の製造方法。

(2) カーボンブラックが予め酸化剤にて処理されていることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の導電性複合材料の製造方法。

(3) 運電性複合材料の赤外線吸収スペクトルにおける810 cm - 1 に対する740 cm - 1 の吸光度比が0.02~2であつて、電導度が5S/cm以上であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の導電性複合材料の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は導電性複合材料の製造方法に関し、詳しくは、アニリン又はその誘導体の化学酸化重合体としての導電性有機重合体とカーボンブラックとを含む導電性複合材料の製造方法に関する。 従来の技術

有機半導体として知られる導電性を有する有機 重合体の一群が、近年、注目を集めている。しか し、これらの殆どは、化学的に不安定であるので、 実用的な応用の障害となつている。

そこで、本発明者らは、安定で高導電性を有する有機重合体を得るために、アニリン又はその誘導体の酸化重合に関する研究を鋭意重ねた結果、その酸化重合の反応条件を選択することによつで高分子量を有し、且つ、既にその酸化重合段階でドーピングされているために、新たなドーピング操作を要せずして安定で且つ高い導電性を有する有機重合体を得ることができることを見出し(特開昭60-197728号公報や特開昭60-148012号公報等)、更にその後、この導電性有機重合体がキノンジイミン構造を主たる級の

単位として有する実質的に級状の高分子量重合体であることを見出している(特願昭 5 9 - 1 9 8 8 7 3 号)。

発明が解決しようとする問題点

本発明者らは、上記した導電性有機重合体を含む一層高速電性の材料を得るべく鋭意研究した結果、アニリン、その誘導体又はこれらの塩を酸化剤を用いて化学酸化重合させる際にカーボンブラックを共存させることによつて、それぞれの単独の電速度よりも高い電源度を有する新規な運電性複合材料を得ることができることを見出して、本発明に至つたものである。

従つて、本発明は、新規な導電性複合材料の製造方法を提供することを目的とする。

問題点を解決するための手段

本発明による事電性複合材料の製造方法は、アニリン、その誘導体又はこれらの塩を溶剤中においてカーボンブラックの存在下に酸化剤にて酸化重合させて、ドーパントとしての電子受容体を含め、電源度が10⁻⁴S/cm以上である導電性有機

して、標準電極電位が知られている。この標準電極電位が知られている。この標準電に を電位とは、酸化剤が被酸化物から電子を得て、 自身は還元されるときの化学反応を、外部回路で、 ら電子を受け入れる電極からなる半電池とみで この場合の半電池の起電力ので数化がの酸化におせいいる。 定量化ができるように、かかる関準気圧がいる。 では、よりの基準電極として、かかる関準気圧で ないための基準電極として、水素圧が1気圧で あつて、上のの水素にでする。 電位のための基準電極として、水素圧がが発症である。 最近のである標準が変数を用いての標準水素で ので位を0 Vとして、標準電極でが定められる。

本発明においては、この模準電極電位は、標準 水素電極を基準とする還元半電池反応における起 電力として定義される。

即ち、一般に、酸化剤Ox が電子 e ⁻ を得て、 自身は還元剤Redになる電極反応、

Ox + n e - - Red

における電極電位 B は、標準電極電位を B º として、次のネルンスト式で与えられる。

重合体を折出させることを特徴とする。

本発明において用いるアニリン誘導体としては、
oーメチルアニリン、mーメチルアニリン等のアルキ
エチルアニリンが好ましく用いられる。また、溶剤においては、用いる溶剤にはないが、例えば、おれば特に制限されるものではなが低がない。
解すれば特に制限されるものではなががはないが、の対象に、直離であるが、これらに限定されるものではなかではない。
アニリン及 高速電性重合体を与えるアニリンが好ましく用いられる。

本発明の方法においては、酸化剤としては、高 専電性高分子有機重合体を得ることができるよう に、標準水素電極として還元過程によつて定まる 標準電極電位が 0.6 V以上である酸化剤が用いら れ、この際、必要に応じて、プロトン供与体が用 いられる。

一般に、敵化剤の酸化力の強さを表わす指標と

$$E = E^{\circ} + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{\circ R}}{a_{\circ R}}$$

(但し、Fはフアラデー定数、nは反応に関与する電子の数、aは活量、Rは気体定数、Tは絶対 温度を示す。)

ここで、すべての活量 a が 1 である標準状態においては、上記式中の対数項が 0 となつて、 E = E ° である。即ち、電極電位 E は標準電極電位 E ° と等しい。

実際の酸化重合条件下での反応系における酸化 剤の電位は、厳密には、上記ネルンスト式によつ て活量を含む対数項を考慮して計算する必要があ るが、しかし、本発明の方法において、酸化剤を 選択するに際しては、酸化剤の酸化力の序列はこ の標準電極電位の序列にほぼ一致するので、活量 項を含まない標準状態での電位、即ち、標準電極 電位を用いても、実質的に何ら問題がない。

尚、本発明の方法においては、標準電極電位は、 Cr.20-2-のように、その選元半電池反応にプロトンが関与する場合は、プロトンが関与する反応に

特開昭63-120733(3)

このような標準電極電位は、例えば、「CRC ハンドブツク・オブ・ケミストリー・アンド・フィジツクス」(CRCプレス社)D-155~D-160や、電気化学協会編「電気化学便覧」 (丸善機)第71~74頁に記載されている。

更に、本発明の方法においては、標準電極電位

の高い酸化剤を用いる場合は、プロトン酸を選択して用いることが望ましい。例えば、酸化剤として、標準電極電位がそれぞれ1.3 6 V及び1.0 9 Vである塩素及び臭素よりも高い標準電極電位を有する酸化剤を用いる場合、プロトン酸として塩酸や臭化水素酸を用いるとき、それぞれ

 $2C1^- \rightarrow C1_z + 2e^-$

2Br → Br + 2e -

なる反応がアニリンやその誘導体の酸化よりも便 先して起こり、得られる選電性有機重合体の電導 度及び収率が低くなるので、プロトン酸としては 硫酸を用いることが好ましい。

種々の酸化剤の25℃における還元半電池反応とその標準電極電位、本発明の方法における適用性及び得られたアニリンの酸化重合による導電性有機重合体の電導度を第1要に示す。尚、第1要に示す酸化重合においては、反応系中にプロトン酸が存在する方が高導電性の重合体を得やすいので、酸化剤に対して十分な量の硫酸を添加した塩酸アニリンの水溶液を調製し、この塩酸アニリン

第 1 表

酸化剂	選元半電池反応	標準電極電位 (V)	適用性	電導度 (S/cm)
(NH 4) 2S 2O 8	S:0,2-+2e2S0,2-	2. 0	0	1 1
HzOz	H = 0 = + 2H * + 2e 2H = 0	1. 7 8	0	4. 8
KHnO ₄	MnO ₄ + 8H • + 5e Mn * • + 4H ± 0	1. 4 9	o ·	6. 2 × 1 0 ^{- 4}
PbO _z	PbO _z + 4 H ° + 2 e - → Pb ^z ° + 2 H _z O	1. 4 6	0	1.5 × 1 0 - 3
NaClO ₂	Cl0, - + 6H + + 6e Cl - + 3H 10	1. 4 5	0	4. 1 × 1 0 - 4
(NII4) 2Ce (NO2) 4	Ce ⁴ ° + e ⁻ → Ce ³ °	1. 4 4	0	0.46
K ₂ Cr ₂ O ₇	Cr _z O ₇ ²-+14∥°+6e-→2Cr²°+7∥ _z O	1. 3 3	0	. 0. 2
Mn O 2	NnOz + 4H * + 2e → Mn z * + 2H z O	1. 2 1	. 0	2. 5
Na 10 a	10, - + 6H · + 6e - → I - + 3H ± 0	1.085	0	4. 7
K ₂ PtC)	PtC1.*-+2e-→PtC1.*-+2C1-	0. 7 4	0	2. 8 × 1 0 ⁻⁴
Kafe(CN)	Fe(CN) $^{2-}$ + $e^- \rightarrow$ Fe(CN) $^{4-}$ (1fH ₂ SO ₄)	0. 6 9	0	1. 1
FeCl 2	Fe^{2} + $e^- \rightarrow Fe^{2}$ (0.5fH ₂ SO ₄)	0. 6 8	0	0. 9 1
11 2 A 3 O 4	$H_2AsO_4 + 2H^4 + 2e^- \rightarrow HAsO_2 + 2H_2O(1fHC1)$	0. 5 8	×	_
I z	[z + 2e → 21 -	0. 5 3 5	×	_

⁽注) 適用性の欄において、○は導電性重合体が得られることを、また、×は得られないことを示す。

特開昭63-120733(4)

をカーボンブラツクの不存在下で表に示す酸化剤によつて酸化重合させ、このようにして得られた 切末状の専電性有機重合体を圧縮成形した成形物 を得、これらについてその電導度をそれぞれ測定 した。

上記結果から、標準電極電位が 0.6 V以上である酸化剤を用いることによつて、電源度が 1 0 → S / cm以上である導電性有機重合体を得ることができることが理解される。

必要がある場合は、アニリン又はその誘導体の溶 被及び/又は酸化剂溶液中に含有させればよい。

アニリン等の酸化重合に基づく導電性有機重合 体の析出速度又は重合速度は、酸化剤によつて異 なる。一般には、用いる酸化剤の標準電極電位が 高いほど、重合速度が速く、誘導期間が短い傾向 は認められるが、厳密には標準電極電位の序列と は一致しない。即ち、標準電極電位が高くとも、 誘導期間の長い酸化剤もあれば、また、標準電極 低位が高いにもかかわらず、敵化剤単独ではアニ リン又はその誘導体の酸化重合を引き起こし強い が、少量の触媒を添加することによつて、単合が 直ちに開始され、反応速度が署しく速くなる酸化 剤もある。このような酸化剤として、例えば、塩 素酸塩や過酸化水素を挙げることができる。酸化 剤が過塩素酸塩の場合、触媒として、例えば、塩 化第二網、三塩化パナジウム、メタバナジン酸ア ンモニウム等が好適である。

誘導期間、即ち、アニリン又はその誘導体の酸 化重合体が実質的に析出する前の期間が比較的畏

い酸化剤として、例えば、ベルオキソ硫酸塩を挙 げることができる。この酸化剤は、誘導期間は比 較的長いにもかかわらず、重合が開始された後は、 重合体の生成速度が速く、短時間に重合が完了す るので、本発明において好ましく用いることがで きる酸化剤の一つである。

本発明の方法において、選電性有機重合体の析出速度は、また、単量体としてのアニリン又はその誘導体の濃度や酸化剤の濃度にも依存する。一般に、これらの濃度が高いほど、析出速度は大きい。一般的には、アニリン又はその誘導体の溶液の濃度は、0.1~90重量%であるが、好ましくは0.5~50重量%、特に好ましくは1~20重量%である。酸化剤溶液の濃度についても、同様である。

本発明の方法において、カーボンブラックは、通常、アニリン、その誘導体又はこれらの塩10 0 重量部に対して、通常、1~200重量部の範囲で用いられるが、しかし、これらに限定される ものではない。また、カーボンプラックも特に限 定されず、任意のものを用いることができる。例えば、市販品のカーボンプラックとして、アセチレンプラック(電気化学瞬製)、バルカンXCー72(カボット社製)、ケッチエンプラック(アクゾ社製)、コンダテックス#975(コロンピアン・カーボン社製)、シーストーS(東海カーボン研製)等を挙げることができる。

溶剤としては、アセトン、テトラヒドロフラン、 酢酸等のケトン類、エーテル類、グリコール類、 セロソルブ類、アセトニトリルのようなニトリル 気、又は有機酸類が用いられ、また、水非混和性 有機溶剤としては、クロロホルム、四塩化炭素、 炭化水素等が用いられる。本発明においては、上 記したように、溶剤はアニリン又はその誘導、上 む化剤の両者を溶解することが好ましいが、 し、本発明においては、不均一系での反応を除外 するものではない。

反応温度は溶剤の沸点以下であれば特に制限されないが、反応温度が高温になるほど、得られる 酸化重合体の導電性が小さくなる傾向があるので、 高い導電性を有する重合体を得る観点からは常温 以下が好ましい。

本発明の方法においては、反応開始後、通常、 数分乃至数時間程度の誘導期間を経た後、導電性 有機重合体が析出する。反応終了後、通常、その 後数分乃至数時間、熟成のために視拌してもよい。 次いで、導電性有機重合体とカーボンブラックと を含む反応生成物を適別し、水洗し、必要に応じてアセトン等の有機溶剤にて洗滌し、真空乾燥して、本発明による導電性複合材料を得ることができる。

本発明による導電性複合材料に含まれる導電性 有機重合体は、一般式

$$\text{R}^{\text{N}}\text{R}$$

(但し、Rは水素又はアルキル基を示す。)

で表わされるキノンジィミン構造体を主たる繰返 し単位として有する実質的に線状の重合体であつ て、反応系中に存在する電子受容体によつて重合 時に既にドーピングされてなる重合体であつて、 かかる電子受容体をドーパントとして含む導電性 有機重合体は、電導度が10⁻⁶S/□以上である。

上記導電性有機重合体自体は、乾燥状態において、通常、緑色乃至黒緑色を呈し、一般に導電性 が高いほど、鮮やかな緑色を呈している。しかし、 粉末を加圧成形したとき、通常、光沢のある骨色

を示す。

上記導電性有機重合体は、水及び殆どの有機溶剂に不溶性であるが、通常、滤硫酸に僅かに溶解し、又は溶解する部分を含む。濃硫酸な人の溶解度は、重合体を生成させるための反応方法及で、変件によっても異なるが、後述するようにの化で、で酸化低合いで、で酸化低合いで、でで酸性有機は、通常、0.2~10重量%の範囲である。但しての溶解度は、特に高分解度を有する部分を含むとして理解されるべきである。

更に、上記導電性有機重合体は、97%濃値酸の0.5 g/d!溶液が30 でにおいて0.1~1.0 の範囲の対数粘度を有し、殆どの場合、0.2~0.6 である。この場合においても、特に高分子量の重合体の場合には、濃硫酸に可溶性の部分が上記範囲の対数粘度を有するとして理解されるべきである。

また、上記承電性有機重合体は、アニリン又は

その誘導体の酸化重合の段階で系中に存在する電子受容体によつてドーピングされており、この結果として高速電性を有する。即ち、重合体から電子受容体への電荷移動が生じて、重合体と電子受容体との間に電荷移動錯体を形成している。

上記導電性有機重合体が含むドーパントとしては、例えば、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン、塩化第二鉄、四塩化スズ、二塩化铜等のルイス酸、塩化水素、臭化水素、硫酸、硝酸等の無機酸やピクリン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

本発明の方法においては、アニリン、その誘導体又はこれらの塩を溶剤中、酸化剤にて酸化重合させるとき、アニリン等が酸化剤によつて酸化化カナオンラジカルを生成し、これがラジカルを生成し、これがラジカルのとみられる。他方、カーボンブラツク粒子の皮面にはフエノール性水酸基、キノン型酸素、カルボキシル基、ラクトン環等が存在することが知ら

特開昭63-120733 (6)

れており、これら官能基のなかでも、フェノール 性水酸基やキノン型酸素は、一般に、ピニル単量 体のラジカル重合を禁止し、或いは遅延させ、更 にまた、カーボンプラックの存在下にピニル単量 体をラジカル重合させるとき、このピニル単量体 の成長ラジカルがカーボンブラックの表面の官能 基又はこれに由来するラジカルに連鎖移動して、 グラフト化することも知られている。

電性有機重合体や遊離のカーポンプラツクを含む ことは許容される。

本発明による導電性複合材料においては、かかる成長ラジカルのカーボンブラックへの連鎖移動反応やグラフト化反応の結果とみられるが、カーボンブラックの不存在下にアニリン、その誘ふカーズはこれらの塩を化学酸化重合させた得られる導電性有機重合体の重合度が幾分小さいことが認められ、他方、複合材料は大きい電導度を有する。

本発明の方法によって得られる導電性複合材料における導電性有機重合体の重合度と、カーボンプラックの不存在下でアニリン等を酸化、生産をでは、では、ないでは、をはないで、810cmではいて、810cmではいいで、810cmでは、から定性ができる。即ち、たりのでは、たりにはないで、パラ置換ベンゼンのCーH面外で角援動に基づく吸収を810cmでにおいて、元ラ環境

ペンセンのC-H面外変角振動に基づく吸収を1 40cm に有する。従つて、810cm に対する 740cm の吸光度比は、導電性複合材料中の導 で性有機重合体又はカーボンブラックの不存在下 で得られた導電性有機重合体の重合度の指標とす ることができ、上記比が大きいほど、導電性有機 重合体の重合度が小さいことを示す。

画常、本発明の方法による選電性複合材料にあっては、上記赤外線吸収スペクトルにおける 8 1 0 cm - ' に対する 7 4 0 cm - ' の吸光度比が 0. 0 2 ~ 2、好ましくは 0. 0 4 ~ 1 であつて、且つ、電導度は 5 S / cm 以上である。

特に、本発明の方法によれば、用いるカーボンプラックを予め酸化剤にて処理して、カーボンプラックの有するラジカル量を増大させておくことによつて、導電性有機重合体のカーボンブラックへのグラフト化の結果とみられるが、一層大きい電源度を有する導電性複合材料を得ることができる。

発明の効果

以上のように、本発明によれば、アニリン、その誘導体又はこれらの塩をカーボンプラックの存在下に酸化重合することによつて、上記アニリン等の酸化重合体からなる導電性有機重合体とカーボンプラックとを含み、電導度が重合体及びカーボンプラックのいずれよりも高い導電性材料を得ることができる。

このようにして得られる選電性材料は、新たなドーピング操作を要せずして高導電性を有し、更に、長期間にわたつて空気中に放電しても、その 導電性が何ら変化せず、従来より知られている導 電性材料に比較して、特異的に高い安定性を有する。

実施例

以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、本 発明はこれら実施例により何ら限定されるもので はない。

(導電性複合材料の製造)

200 ■1容量のガラス製反応容器に落留水52 gを入れ、氷水で冷却しながら、磁気攪拌子によ

特開昭63-120733(7)

る機件下に 9 7 % 硫酸 1 5 8 を加えた。次いで、これに酢酸 5 2 8 を加えた後、アニリン 2.7 9 8 を加えたところ、一時的に硫酸アニリンの白色固体が析出したが、機件を統けることによってやがて溶解した。このアニリン塩水溶液にカーボンブラツクとしてケッチエンブラツク B C (アニリン 1 0 0 重量部に対して 1 0 0 重量部)を加えた後、反応容器を超音波洗浄器 谷中に入れ、10分間超音波分散を行なつた。

次いで、反応容器内を磁気攪拌子にて攪拌しつつ、氷水浴にて容器内混合物の温度を5~8でに保持し、これにベルオキソニ確酸アンモニウム粉末6.85gを少量ずつ加えた。反応混合物は、最初はカーボンブラツク以外は無色のままであつたが、約8分後に黒緑色に変色し、その2分後には黒緑色に変わり、中の後、同じ色を呈した。

この後、更に1時間攪拌を続けた後、反応混合物を400mlのアセトン中に攪拌下に投入し、吸引滤過にて固形物を認別した。この固形物からア

セトンを蒸発させて、鮮やかな緑色の固形物を得た。これにはカーボンプラックの黒色は全く認められなかつた。水洗及びアセトン洗浄を繰り返した後、五酸化リン上で真空乾燥した。

次に、アニリンの酸化重合系に上記と同じカーボンプラツクを 0.8 7 g (アニリン 1 0 0 重量部 に対して 3 0 重量部) 加え、又は、カーボンブラックを加えないで、上記と同じ方法にてアニリンを酸化重合させて、それぞれカーボンブラツクをアニリンに対して 3 0 重量部存在させた場合、及びカーボンブラツクの不存在下の場合の導電性複合材料及び導電性有機重合体単独の試料を得た。

(カーボンプラツクの過酸化水素処理)

次に、 B S R (電子スピン共鳴) 測定によるラジカル量が 4.2 × 1 0 1*スピン/g であるカーボンプラツク (ケツチエンブラツク B C) の過酸化水素処理について説明する。

2 0 0 m l 容量のフラスコに酢酸 5 0 m l と 3 5 % 過酸化水素水 5 0 m l とを入れ、磁気攪拌子による 攪拌下にケツチェンプラツクEC 1.5 g を加えた

後、これに97%硫酸5gを少量ずつ加えた。この硫酸の添加によつて、反応混合物は泡立ち始め、発熱して、約40℃まで昇温した。水浴上で反応混合物を冷却した後、2時間攪拌を続け、その後、一晩節置した。次いで、固形物を濾別し、これを水洗及びアセトン洗浄を繰り返した後、真空乾燥した。

このようにして過酸化水素処理したカーボンプラックは、ESR測定の結果、ラジカル量は2.4×10パスピン/gに増大した。

この過酸化水素処理したカーボンプラツクを用いて、前述したと同じ方法にてアニリンを酸化重合させた。

(物性及びスペクトルの湖定)

以上のようにして得た本発明によるそれぞれの 導電性複合材料について、電導度及び赤外線吸収 スペクトルを測定した。

電導度の測定

. 試料を赤外分光光度計用錠剤成形機にて圧力 6 0 0 0 kg/cdで直径 1 3 maのディスクに成形し、

幅約1 maの網箔 4 本を銀ペーストでディスクの四隅に接着し、空気中にてファン・デル・ボウ法に従つて測定した。

赤外線吸収スペクトル

KBr法にて測定した。

ESRスペクトルの測定

内径 4 m の石英製試料管に試料粉末を入れ、日本電子開製電子スピン共鳴装置 JES-FEIXGを用いて測定した。

スピン濃度の測定

スピン数が既知である4-ヒドロキシ-2.2.6.6-テトラメチルピベリジノオキシル(10-4mol/l) 10μ & を封入した標準試料のESRピーク面積 と試料のESRピーク面積の比から、日本電子御 製ESRデータ処理装置 ES-PMIIを用いて求めた。 ESRピーク面積は、データ処理装置を用いて、 微分型のESRスペクトルの2回積分によつて求めた。

以上のようにして得られた結果を以下に説明する。

特開昭63-120733(8)

先ず、第2表にカーボンブラツクの存在下又は 不存在下にアニリンを酸化重合させて得られた本 発明による導電性複合材料又は導電性有機重合体 単独の電導度を示す。カーポンプラツクの存在下 にアニリンを敵化重合させることによつて、カー ポンプラツク及びアニリンの酸化重合による導電 性有機型合体のいずれよりも高い電導度を有する 導電性複合材料を得ることができる。

第 2 妻

	電導度(S/cm)
アニリンの酸化重合体	3. 2
カーボンブラツク	3. 6
導電性複合材料"	9. 2

(注) アニリン100重量部に対してカーボンブ ラツク10重量部を用いた。

次に、第3岁にカーボンプラツクの存在下又は 不存在下にアニリンを酸化量合させて得られた本 発明による導電性複合材料又は導電性有機重合体 単独の赤外線吸収スペクトルにおける 8 1 0 cm - 1

に対する740cm⁻¹の吸光度比を示す。

第3 表に示すように、アニリンの酸化型合にお いて、カーボンプラツクの存在量が多いほど、上 記吸光度比が大きく、導電性有機重合体の重合度

第 3 表

	吸光度比
アニリンの酸化重合体	0. 2 7
導電性複合材料!	0. 4 9
導電性複合材料*)	0. 9 6

- (注)1)アニリン100重量部に対してカー ンプララツク10重量部を用いた。
 - 2) アニリン100 重量郎に対してカー ンプララツク30重量部を用いた。

が小さいことが示される。従つて、カーポンプラ ツクの存在下においては、アニリンの酸化重合体 ラジカルがカーボンプラツクに連鎖移動反応を起 こしていることを示すものとみられる。

次に、ケツチエンプラツクECを過酸化水素に て処理してラジカル量を増大させ、かかるカーボ

珆 0.41 0.57 度 * 5 良 3 i ブ 35 ¥ 2 12. j R 団 EX. 未数化 0 × × × × × 'n ٢ 2 2 S К د 灰以 自命 9 3 3 1 in Ħ 'n λ 0 ` ~ ጙ * 性複合材料口 军性被合材料" **証** , 1 数 电性複合材 ニリ R R 未做化処理 做化処理

体和

9 Ħ

世帯 Ħ

Ħ 1

齫 ٧ -0 (= 1 5 2

۲

灰以

恕

峬

0

۲

(世) (世)

5 1 ? 3 iħ 1 1 1 > λ * * i 1 R R 克理 閏 딇 ## ## ネ米 化木 2 盐 Ą 鸣 ٢ ے ہ 女以 韶 埔 鋼 0 <u>۲</u> 昳 1 盘 車 5 ຕ

ンプラツクの存在下にアニリンを酸化重合させて、 本発明による導電性複合材料を得た。第4表にカ ーポンプラツクの有するラジカル量、得られた導 電性複合材料の電導度及びその赤外線吸収スペク トルにおける前記810cm-1に対する740cm-1 の吸光度比を示す。カーボンプラックの有するラ ジカル量は、ESRにて測定したスピン濃度にて 示す。

第4表に示す結果から、カーボンプラツクのラ ジカル量が増大するにつれて、得られる導電性複 合材料の電導度が高くなると同時に、導電性有機 重合体の重合度が小さくなることが認められる。 従つて、用いるカーボンプラツクが多量のラジカ ルを有するほど、アニリンの酸化によるカチオン ラジカルとカーボンブラツクとの反応が促進され て、導電性有機重合体のカーポンプラツクへのグ ラフト化が多いことが示される.

> 特許出願人 日東電気工業株式会社 代理人 弁理士 12



霌

護

 \sim

ہر.

К

1

X,

匨

餌

L11 ANSWER 119 OF 145 CA COPYRIGHT 2001 ACS

AN 109:171544 CA

TI Electrically conductive composite manufacture

IN Tamura, Shohei; Sasaki, Sadamitsu; Abe, Masao; Ichinose, Takashi

PA Nitto Electric Industrial Co., Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp.

PI JP 63120733 A2 19880525 JP 1986-266284 19861108

Composites with elec. cond. >10-6 S/cm, contg. electron acceptor dopants, are prepd. by oxidative polymn. of PhNH2, derivs., or salts in solvents contg. carbon black. A soln. of water 52, 97% H2SO4 15, AcOH 52, and PhNH2 7.79 g was mixed with 0.29 g Ketjenblack EC in an ultrasonic disperser, cooled to 5.8°, and stirred with 6.85 g (NH4)2S2O8 for 1 h to give a bright green polymer with elec. cond. 9.2 S/cm; vs. 3.2 without carbon black. Cond. was increased to 12.5 S/cm by pretreating the carbon black with H2O2.